日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application:

2004年12月21日

出願番号

Application Number:

特願2004-369643

バリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願

番号

J P 2 0 0 4 - 3 6 9 6 4 3

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is

出

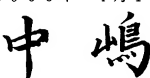
願 人

宇部興産株式会社

Applicant(s):

2006年 4月12日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





百块白 打正 麻 【整理番号】 KY101303 【あて先】 特許庁長官殿 【国際特許分類】 C08F136/06 CO8L 9/00 【発明者】 【住所又は居所】 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 学工場内 【氏名】 岡本 尚美 【発明者】 【住所又は居所】 千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興産株式会社千葉石油化 学工場内 【氏名】 永久 光春 【特許出願人】 【識別番号】 000000206 【氏名又は名称】 宇部興産株式会社 【代表者】 常見 和正 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 012254 【納付金額】 16,000円 【提出物件の目録】 【物件名】 特許請求の範囲 【物件名】 明細書 【物件名】 図面 1

【物件名】

要約書

【官规句】付矸胡小ツ靶四

【請求項1】

融点170℃以上の1,2ーポリブタジエンと、ポリイソブレン、融点150℃以下の結晶性ポリブタジエン、液状ポリブタジエン、及びそれらの誘導体から選ばれた少なくとも1種からなる、繰り返し単位あたり少なくとも1個の不飽和二重結合を有する高分子物質とを含有するビニル・シスポリブタジエンゴム(a)20~80重量%と、

(a)以外のジエン系ゴム(b)80~20重量%とからなるゴム成分(a)+(b)

100重量部とゴム補強剤(c) 25~60重量部とからなるゴム組成物であって、

該ピニル・シスポリプタジエンゴム (a) のマトリックス成分であるシスポリプタジエンゴム中に、前記1,2ーポリプタジエンが短い結晶繊維状で、前記高分子物質が粒子状で分散しており、且つ、前記1,2ーポリプタジエンの短い結晶繊維が前記高分子物質の粒子の中に分散していることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物。

【請求項2】

該ビニル・シスポリブタジエンゴム(a)が1,3ーブタジエンを炭化水素系溶媒中にて、シスー1,4重合触媒を用いてシスー1,4重合させ、次いで、得られた重合反応混合物中に1,2重合触媒を共存させて、1,3ーブタジエンを1,2重合させて、融点が170℃以上の1,2ーポリブタジエンを生成せしめ、しかる後、得られた重合反応混合物より生成したビニル・シスーポリブタジエンゴムを分離回収して取得するビニル・シスーポリブタジエンゴムの製造方法において、繰り返し単位当たり少なくとも1個の不飽和二重結合を有する高分子物質を、ビニル・シスーポリブタジエンゴムの製造系内に添加する工程を含むことを特徴とした製造方法で製造されていることを特徴とする請求項1に記載のサイドウォール用ゴム組成物。

【請求項3】

前記ピニル・シスポリプタジエンゴム (a)の製造工程において、前記不飽和高分子物質を1,2ーポリプタジエンの結晶繊維とシスーポリプタジエンゴムの合計に対して0.01~50質量%の範囲で含まれていることを特徴とする請求項1~2に記載のサイドウォール用ゴム組成物。

【請求項4】

該ピニル・シスポリプタジエンゴム(a)中の1,2ーポリプタジエンの短い繊維が、前記高分子物質の粒子に含有されずに前記マトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴム中にも分散しており、該マトリックス中に分散している短い結晶繊維の長軸長が0.2~1,000 μ mの範囲であり、かつ、該高分子物質の粒子中に分散している前記1,2ーポリプタジエンの短い結晶繊維の長軸長が0.01~0.5 μ mの範囲であることを特徴とする請求項1~3に記載のサイドウォール用ゴム組成物。

【請求項5】

該ビニル・シスポリプタジエンゴム(a)が下記の特性を有することを特徴とする請求項 1~4に記載のサイドウォール用ゴム組成物。

- (i) 該ビニル・シスーポリプタジエンゴムのマトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴムのムーニー粘度が10~50の範囲にあること。
- (2) 該ビニル・シスーポリブタジエンゴム中のマトリックス成分であるシスーポリブタジエンゴムの25℃におけるトルエン溶液粘度が10~150の範囲にあること。
- (3) 該ビニル・シスーポリプタジエンゴム中のマトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴムの $[\eta]$ か1.0~5.0 の範囲にあること。
- (4) 該ピニル・シスーポリプタジエンゴムのマトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴムの1,4-シス構造含有率が80%以上の範囲にあること。
- (5) 該ピニル・シスーポリブタジエンゴムのマトリックス成分であるシスーポリブタジエンゴム中に、1,2ーポリブタジエンと高分子物質とが物理的及び/又は化学的に吸着した状態で分散していること。
- (6) 該ビニル・シスーポリプタジエンゴム中の高分子物質が沸騰 n ー へキサン不溶解分であること。

(a)以外のジエン系ゴム(b)が、天然ゴム及び/又はポリイソプレンであることを特 徴とする請求項1~5に記載のサイドウォール用ゴム組成物。

【請求項7】

ゴム補強剤がカーボンプラックであることを特徴とする請求項1~6に記載のサイドウォ ール用ゴム組成物。

【発明の名称】サイドウォール用ゴム組成物

【技術分野】

[0001]

この発明は、ダイスウェルが小さくて押出し加工性に優れ、且つ加硫物の低燃費性を良好にする新規なピニル・シスポリブタジエンによるサイドウォール用ゴム組成物に関するものである。また、本発明のタイヤに使用されるゴム組成物は、更にタイヤにおけるキャップトレッド、ランフラットタイヤのサイド補強層、カーカス、ベルト、チェーファー、ベーストレッド、ピード、スティフナー、インナーライナー等のタイヤ部材や、防振ゴム、ホース、ベルト、ゴムロール、ゴムクーラー、靴底ゴムなどの工業製品、その他のコンポジット、接着剤、プラスチックの改質剤などにも用いる事ができる。

【背景技術】

[0002]

ポリプタジエンは、いわゆるミクロ構造として、1,4 - 位での重合で生成した結合部分(1,4 - 構造)と1,2 - 位での重合で生成した結合部分(1,2 - 構造)とか分子鎖中に共存する。1,4 - 構造は、更にシス構造とトランス構造の二種に分けられる。一方、1,2 - 構造は、ビニル基を側鎖とする構造をとる。

[00003]

従来、ピニル・シスポリブタジエンゴム組成物の製造方法は、ペンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素系溶媒で行われてきた。これらの溶媒を用いると重合溶液の粘度が高く撹拌、伝熱、移送などに問題があり、溶媒の回収には過大なエネルギーが必要であった。

[0004]

[0005]

また、例えば、特公昭62-171号公報(特許文献3),特公昭63-36324号公報(特許文献4),特公平2-37927号公報(特許文献5),特公平2-38081号公報(特許文献6),特公平3-63566号公報(特許文献7)には、二硫化炭素の存在下又は不在下に1,3-ブタジエンをシス1,4重合して製造したり,製造した後に1,3-ブタジエンと二硫化炭素を分離・回収して二硫化炭素を実質的に含有しない1,3-ブタジエンや前記の不活性有機溶媒を循環させる方法などが記載されている。更に特公平4-48815号公報(特許文献8)には配合物のダイスウェル比が小さく,その加硫物がタイヤのサイドウォールとして好適な引張応力と耐屈曲亀裂成長性に優れたゴム組成物が記載されている。

[0006]

刀水浬で,剛准四电袋以大江なしで以及でんのしてが乱戦でんしいる。 しがしながり、川 途によっては種々の特性が改良されたゴム組成物が求められていた。

[0007]

【特許文献1】特公昭49-17666号公報

【特許文献2】特公昭49-17667号公報

【特許文献3】特公昭62-171号公報

【特許文献4】特公昭63-36324号公報

【特許文献5】特公平2-37927号公報

【特許文献6】特公平2-38081号公報

【特許文献7】特公平3-63566号公報

【特許文献8】特公平4-48815号公報

【特許文献9】特開2000-44633号公報

[0008]

一般に自動車の燃費消費量に大きな影響を及ぼす走行抵抗の中で、タイヤの転動抵抗の 占める割合は大きく、サイドウォールゴムのエネルギー損失による影響も比較的大きい事 が知られている。このため、従来からサイドウォール部には損失係数の小さいゴム、例え は天然ゴム・イソプレンゴム・ブタジエンゴムまたはそれらの混合物などが使用されてい るが、タイヤの転動抵抗をさらに改善させることが求められている。

[0009]

サイドウォールゴムの損失係数を低減する方法としては、低補強性のカーボンブラック の使用やカーボンブラックの配合量の低減が考えられるが、押出加工時のダイスウェルが 大きくなるといった問題が起こってしまい、サイドウォール部材の薄肉化やタイヤのユニ フォーミティー向上を実現する事が難しくなってしまう。そのため、押出物のダイスウェ ルを小さく保ちながら低燃費性を実現する方法が望まれていた。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0010]

本発明は、加硫物が低燃費性で、ダイスウェルの小さいサイドウォール用ゴム組成物を 得ることを目的としている。

【課題を解決するための手段】

$[0\ 0\ 1\ 1\]$

本発明は、融点170℃以上の1,2-ポリブタジエンと、ポリイソプレン、融点15 0℃以下の結晶性ポリブタジエン、液状ポリブタジエン、及びそれらの誘導体から選ばれ た少なくとも1種からなる、繰り返し単位あたり少なくとも1個の不飽和二重結合を有す る高分子物質とを含有するビニル・シスポリブタジエンゴム(a)20~80重量%と、 (a) 以外のジエン系ゴム (b) 80~20重量%とからなるゴム成分 (a) + (b) l 00重量部とゴム補強剤(c)25~60重量部とからなるゴム組成物であって、 該ビニル・シスポリブタジエンゴム(a)のマトリックス成分であるシスポリブタジエン ゴム中に、前記1,2ーポリブタジエンが短い結晶繊維状で、前記高分子物質が粒子状で 分散しており、且つ、前記1,2ーポリブタジエンの短い結晶繊維が前記高分子物質の粒 子の中に分散していることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

[0012]

また、本発明は、該ビニル・シスポリプタジエンゴム(a)が 1,3ープタジエンを炭化水素系溶媒中にて、シスー1,4重合触媒を用いてシスー1, 4 重合させ、次いで、得られた重合反応混合物中に1,2 重合触媒を共存させて、1,3 ープタジエンを1,2重合させて、融点が170℃以上の1,2ーポリブタジエンを生成 せしめ、しかる後、得られた重合反応混合物より生成したビニル・シスーポリプタジエン

コムでが限凹れていていているとロル・ンへーホッノノンエンコムの製造り伝において、味り返し単位当たり少なくとも1個の不飽和二重結合を有する高分子物質を、ピニル・シスーポリプタジエンゴムの製造系内に添加する工程を含むことを特徴とした製造方法で製造されていることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

[0013]

また、本発明は、前記ピニル・シスポリプタジエンゴム(a)の製造工程において、前記不飽和高分子物質を 1,2 ーポリプタジエンの結晶繊維とシスーポリプタジエンゴムの合計に対して 0.0 1~50質量%の範囲で含まれていることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

[0014]

また、本発明は、該ビニル・シスポリブタジエンゴム(a)中の1,2ーポリブタジエンの短い繊維が、前記高分子物質の粒子に含有されずに前記マトリックス成分であるシスーポリブタジエンゴム中にも分散しており、該マトリックス中に分散している短い結晶繊維の長軸長が $0.2\sim1$, 000μ mの範囲であり、かつ、該高分子物質の粒子中に分散している前記1, $2-ポリブタジエンの短い結晶繊維の長軸長が<math>0.01\sim0.5\mu$ mの範囲であることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

[0015]

また、本発明は、該ビニル・シスポリプタジエンゴム(a)が、

- (1) 該ピニル・シスーポリプタジエンゴムのマトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴムのムーニー粘度が10~50の範囲にあること。
- (2) 該ビニル・シスーポリプタジエンゴム中のマトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴムの 2 5 ℃におけるトルエン溶液粘度が 1 0 ~ 1 5 0 の範囲にあること。
- (3) 該ビニル・シスーポリプタジエンゴム中のマトリックス成分であるシスーポリプタジエンゴムの $[\eta]$ が1.0~5.0の範囲にあること。
- (4) 該ビニル・シスーポリブタジエンゴムのマトリックス成分であるシスーポリブタジエンゴムの1,4-シス構造含有率が80%以上の範囲にあること。
- (5) 該ビニル・シスーポリブタジエンゴムのマトリックス成分であるシスーポリブタジエンゴム中に、1,2ーポリブタジエンと高分子物質とが物理的及び/又は化学的に吸着した状態で分散していること。
- (6) 該ビニル・シスーポリプタジエンゴム中の高分子物質が沸騰 n ーヘキサン不溶解分であること。
- の特性を有することを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

[0016]

また、本発明は、(a)以外のジエン系ゴム(b)が、天然ゴム及び/又はポリイソプレンであることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

[0017]

また、本発明は、ゴム補強剤がカーボンブラックであることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物に関する。

【発明を実施するための最良の形態】

[0018]

本発明のピニル・シスーポリブタジエンゴム(a)は、一般に次のような構成となっている。即ち、一般に、(1)融点が170℃以上である1,2ーポリブタジエンが1~50質量部、(2)シスーポリブタジエンゴム100質量部、及び(3)上記(1)と(2)の総量に対して $0.01\sim50$ 質量%の不飽和高分子物質からなっている。また、一般に、(1)成分の融点が170℃以上である1.2ーポリブタジエンは、平均の単分散繊維結晶の短軸長が 0.2μ m以下、アスペクト比が10以下であり、且つ平均の単分散繊維結晶数が10以上の短繊維状であるところの結晶繊維を形成している。

[0019]

上記(1)成分の1,2ーポリプタジエンの結晶繊維としては、平均の単分散繊維結晶

[0020]

そして本発明のピニル・シスーポリブタジエンゴム(a)は、上記マトリックス成分である(2)成分のシスーポリブタジエン中に、上記(1)成分の融点が170℃以上である 1,2-ポリブタジエンが短い結晶繊維状で、上記(3)成分の不飽和高分子物質が粒子状で存在している。また、上記マトリックス成分である(2)成分のシスーポリブタジエン中に分散している不飽和高分子物質の粒子の長軸径が0.2~1,000μ mの範囲であり、該高分子物質の粒子中に分散している前記 1,2-ポリブタジエンの短い結晶繊維の長軸長が0.01~0.5μ mの範囲である。

[0021]

上記(2)成分のシスーボリブタジエンゴムとしては、下記の特性を有することが望ましい。即ち、ムーニー粘度(ML_{1+4} 100 $\mathbb C$ 、以下「 ML_{1} と略す)が好ましくは10~50、好ましくは10~40のものとする。そうすることにより、配合時の作業性が向上し、また、上記(1)成分の(2)成分への分散性が向上するなどの効果が得られる。また、(2)成分のシスーボリブタジエンゴムは、次の特性を有することが望ましい。即ち、トルエン溶液粘度(センチボイズ/25 $\mathbb C$ 、以下「T-cp」と略す)が好ましくは10~150、より好ましくは10~100であり、[η](固有粘度)が1.0~5.0、好ましくは1.0~4.0であることが望ましい。また、1,4一シス構造含有率が80%以上、好ましくは90%以上であり、実質的にゲル分を含有しないことが望ましい。ここで、実質的にゲル分を含有しないとは、トルエン不溶解分が0.5質量%以下であることを意味する。

[0022]

ここで、トルエン不溶解分は、試料ゴム10gと400m1のトルエンを三角フラスコに入れてRT(25℃)にて完全溶解させ、その後200メッシュの金網を設置した濾過器を用い上記溶液を濾過し、濾過後に金網に付着したゲル分を言い、上記割合はゲルが付着した金網を真空乾燥し付着量を測定し、試料ゴムに対する百分率で計測した値を指す。

[0023]

また、 $[\eta]$ (固有粘度)は試料ゴム0.1gと100m1のトルエンを三角フラスコに入れ、30で完全溶解させ、その後300にコントロールされた恒温水槽中で、キャノンフェンスケ動粘度計に10m1の上記溶液を入れ、溶液の落下時間(T)を測定し、下記式により求めた値を $[\eta]$ とする。

[0024]

 $\eta s p = T / T_0 - 1$ (T_0 : トルエンだけの落下時間)

 $\eta \operatorname{sp}/c = [\eta] + k'[\eta]^2 c$

(ηsp:比粘度、k':ハギンズ定数(0.37)、C:試料濃度(g/ml))

[0025]

上記(1)成分の1、2ーポリブタジエン結晶繊維と(2)成分のシスーポリブタジエンゴムの割合は、上記のとおり(2)成分のシスーポリブタジエンゴム100質量部に対して(1)成分の1、2ーポリブタジエン結晶繊維が1~50質量部、好ましくは、1~30質量部であることが望ましい。上記範囲内であると、50質量部を超えて多量の場合の、シスーポリブタジエンゴム中の1、2ーポリブタジエン結晶繊維の短繊維結晶が大きくなりやすく、その分散性が悪くなることや、1質量部未満の少量の場合、短繊維結晶による補強性が低下することを回避でき、したがって、特長となる弾性率・押出加工性及び成形性等が発現し難く、また加工性が悪化するなどの問題が起こりにくいため好ましい。また、(3)成分の不飽和高分子物質の割合は、上記のとおりビニル・シスーポリブタジエンゴムの0.01~50質量%、好ましくは0.01~30質量%であることが望ましい。上記範囲内であることは、上記(1)成分の1、2ーポリブタジエン結晶繊維の凝集

による万臥は凹上、て41に圧りにール・ンへ=ホッノノン上ノコムが71山り超初は22以下抑制などの点で好ましい。

[0026]

上記のピニル・シスーポリブタジエンゴムは、例えば以下の製造方法で好適に得られる

[0027]

本発明のピニル・シスーポリブタジエンゴムの製造においては、一般に炭化水素系溶媒を用いて1、3ーブタジエンの重合を行う。この炭化水素系溶媒としは、溶解度パラメーター(以下「SP値」と略す)が9.0以下である炭化水素系溶媒が好ましく、更に好ましくは8.4以下の炭化水素系溶媒である。溶解度パラメーターが9.0以下である炭化水素系溶媒としては、例えば、脂肪族炭化水素、脂環族炭化水素であるnーへキサン(SP値:7.2)、nーベンタン(SP値:7.0)、nーオクタン(SP値:7.5)、シクロへキサン(SP値:8.1)、nーブタン(SP値:6.6)等が挙げられる。中でも、シクロへキサンなどが好ましい。

[0028]

これらの溶媒のSP値は、ゴム工業便覧(第四版、社団法人:日本ゴム協会、平成6年 1月20日発行;721頁)などの文献で公知である。

[0029]

SP値が9.0よりも小さい溶媒を使用することで、シスーポリプタジエンゴム中への1,2ーポリプタジエン結晶繊維の短繊維結晶の分散状態が本発明で期待する如く形成され、優れたダイスウェル特性や高弾性、引張強さを発現するので好ましい。

[0030]

まず、1,3ーブタジエンと前記溶媒とを混合し、次いで、得られた溶液中の水分の濃度を調節する。水分は、該溶液中の、後記シスー1,4重合触媒として用いられる有機アルミニウムクロライド1モル当たり、好ましくは0.1~1.0モル、特に好ましくは0.2~1.0モルの範囲である。この範囲では充分な触媒活性得られて好適なシスー1,4構造含有率や分子量が得られつつ、重合時のゲルの発生を抑制できることにより重合槽などへのゲルの付着を防ぐことができ、連続重合時間を延ばすことができるので好ましい。水分の濃度を調節する方法は公知の方法が適用できる。多孔質濾過材を通して添加・分散させる方法(特開平4-85304号公報)も有効である。

[0031]

水分の濃度を調節して得られた溶液には、シスー1, 4重合触媒の一つとして、有機アルミニウムクロライドを添加する。有機アルミニウムクロライドとしては、一般式 $A1R_nX_{3-n}$ で表される化合物が好ましく用いられ、その具体例としては、ジエチルアルミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムモノブロマイド、ジイソブチルアルミニウムモノクロライド、ジシクロヘキシルアルミニウムモノクロライド、ジフェニルアルミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムセスキクロライドなどを好適に挙げることができる。有機アルミニウムクロライドの使用量のとしては、1, 3-ブタジエンの全量1モル当たり0. 1ミリモル以上が好ましく、0. $5\sim50$ ミリモルがより好ましい。

[0032]

次いで、有機アルミニウムクロライドを添加した混合溶液に、シスー1,4重合触媒の他の一つとして、可溶性コバルト化合物を添加して、1,3ープタジエンをシスー1,4 重合させる。可溶性コバルト化合物としては、用いる炭化水素系溶媒又は液体1,3ープタジエンに可溶なものであるか、又は、均一に分散できる、例えばコバルト(11) アセチルアセトナート、コバルト(11) アセチルアセトナートなどコバルトの β ージケトン錯体、コバルトアセト酢酸エチルエステル錯体のようなコバルトの β ーケト酸エステル錯体、コバルトオクトエート、コバルトナフテネート、コバルトペンゾエートなどの炭素数6以上の有機カルボン酸コバルト塩、塩化コバルトビリジン錯体、塩化コバルトエチルアルコール錯体などのハロゲン化コバルト錯体などを挙げることができる。可溶性コバルト化合物の使用量は、1,3ープタジエンの1モル当たり0.001ミリモル以上が好ましく

、V・VVUミフモル以上じのることがより灯ましい。 よたり俗はコハルド 旧日物に刈り る有機アルミニウムクロライドのモル比(A1/Co)は10以上であり、特に50以上 であることが好ましい。また、可溶性コバルト化合物以外にもニッケルの有機カルボン酸 塩、ニッケルの有機錯塩、有機リチウム化合物、ネオジウムの有機カルボン酸塩、ネオジ ウムの有機錯塩を使用することも可能である。

[0033]

シスー1,4重合の温度は、一般に0℃を超える温度~100℃、好ましくは10~1 00℃、更に好ましくは20~100℃までの温度範囲である。重合時間(平均滞留時間)は、10分~2時間の範囲が好ましい。シスー1,4重合後のポリマー濃度が5~26 質量%となるようにシスー1、4重合を行うことが好ましい。重合槽は1槽、又は2槽以 上の槽を連結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて溶液を攪拌混合して行う。重 合に用いる重合槽としては高粘度液攪拌装置付きの重合槽、例えば特公昭40-2645 号に記載された装置を用いることができる。

[0034]

本発明のビニル・シスーポリブタジエンゴムの製造では、シスー1,4重合時に、公知 の分子量調節剤、例えばシクロオクタジエン、アレン、メチルアレン(1,2ープタジエ ン)などの非共役ジエン類、又はエチレン、プロピレン、プテンー1などのαーオレフィ ン類を使用することができる。又重合時のゲルの生成を更に抑制するために、公知のゲル 化防止剤を使用することができる。また、重合生成物のシスー1,4構造含有率が一般に 80%以上、好ましくは90%以上で、 $ML10\sim50$ 、好ましくは $10\sim40$ であり、 実質的にゲル分を含有しないようにする。

[0035]

そして、前記の如くして得られたシスー1,4重合反応混合物に、1,2重合触媒とし て、一般式AIR3で表せる有機アルミニウム化合物と二硫化炭素、必要なら前記の可溶 性コバルト化合物を添加して、1,3ープタジエンを1,2重合させて、ビニル・シスー ポリプタジエンゴムを製造する。この際、該重合反応混合物に1,3ープタジエンを添加 してもよいし、添加せずに未反応の1,3-ブタジエンを反応させてもよい。一般式A1 R3で表せる有機アルミニウム化合物としては、トリメチルアルミニウム、トリエチルア ルミニウム、トリイソプチルアルミニウム、トリn-ヘキシルアルミニウム、トリフェニ ルアルミニウムなどを好適に挙げることができる。有機アルミニウム化合物は、1,3-ブタジエン1モル当たり0.1ミリモル以上、特に0.5~50ミリモル以上である。二 硫化炭素は特に限定されないが水分を含まないものであることが好ましい。二硫化炭素の 濃度は20ミリモル/L以下、特に好ましくは0.01~10ミリモル/Lである。二硫 化炭素の代替として公知のイソチオシアン酸フェニルやキサントゲン酸化合物を使用して もよい。

[0036]

1,2重合の温度は、一般に0~100℃、好ましくは10~100℃、更に好ましく は20~100℃の温度範囲である。1,2重合を行う際の重合系には、前記のシスー1 , 4 重合反応混合物 1 0 0 質量部当たり 1 ~ 5 0 質量部、好ましくは 1 ~ 2 0 質量部の 1 , 3-ブタジエンを添加することで、1,2重合時の1,2-ポリブタジエンの収量を増 大させることができる。重合時間(平均滞留時間)は、10分~2時間の範囲が好ましい 。1,2重合後のポリマー濃度が9~29質量%となるように1,2重合を行うことが好 ましい。重合槽は1槽、又は2槽以上の槽を連結して行われる。重合は重合槽(重合器) 内にて重合溶液を攪拌混合して行う。1,2重合に用いる重合槽としては、1,2重合中 に更に高粘度となりポリマーが付着しやすいので、高粘度液攪拌装置付きの重合槽、例え は特公昭40-2645号公報に記載された装置を用いることができる。

[0037]

本発明のビニル・シスーポリプタジエンゴムの製造においては、前記のようにシスート , 4 重合、次いで1, 2 重合を行ってピニル・シスーポリプタジエンゴムを製造するに当 たり、ポリイソプレン、融点150℃以下の結晶性ポリプタジエン、液状ポリプタジエン

、及びてれるの助学体がの思はれたクなくこも1個の不飽和二重結合を有する高分子物質を、ピニル・シスーポリプタジエンゴムの製造系内に添加する工程を含む。ピニル・シスーポリプタジエンゴム製造後、たとえば配合時に添加しても本願発明の効果は得られない。この不飽和高分子物質の製造系内への添加は、前記シスー1,4重合を行う際から、前記1,2重合を行う際までの間の任意の時点で重合反応混合物中に添加することが好ましく1,2重合を行うときがより好ましい。

[0038]

上記不飽和高分子物質としては、ポリイソプレン、融点 170℃未満の結晶性ポリプタジエン、液状ポリプタジエン、及びそれらの誘導体から選ばれた少なくとも 1種が好ましい。

[0039]

ポリイソプレンとしては、通常の合成ポリイソプレン(シス構造90%以上のシスー1,4ーポリイソプレン等)、液状ポリイソプレン、トランスーポリイソプレン、その他変性ポリイソプレン等が挙げられる。

[0040]

融点170 C未満の結晶性ポリプタジエンは、好ましくは融点 $0\sim150$ Cの結晶性ポリプタジエンであり、たとえば、低融点1, 2 ーポリプタジエン、トランスーポリプタジエン等が挙げられる。

[0041]

液状ポリプタジエンとしては、固有粘度[n]=1以下の極低分子のポリプタジエン等があげられる。

[0042]

また、これらの誘導体としては、たとえば、イソプレン・イソブチレン共重合体、イソプレン・スチレン共重合体、スチレン・イソプレン・スチレンブロック共重合体、液状エポキシ化ポリブタジエン、液状カルボキシル変性ポリブタジエン等及びこれら誘導体の水添物等が挙げられる。

[0043]

上記各不飽和高分子物質の中でも、イソプレン、スチレン・イソプレン・スチレンプロック共重合体、融点70~110℃の1,2一ポリプタジエンが好ましく用いられる。また、上記各不飽和高分子物質は、単独で用いることも、2種以上を混合して用いることもできる。

[0044]

上記のよう不飽和高分子物質を添加すると、前記のとおり、得られるビニル・シスーポリプタジエンゴムにおいて、不飽和高分子物質の相溶効果により、融点が170℃以上の1,2ーポリプタジエンゴム中への分散性が著しく向上され、その結果得られるビニル・シスーポリプタジエンゴムの特性が優れたものとなる。

[0045]

不飽和高分子物質の添加量は、取得されるビニル・シスーポリブタジエンゴムに対して0.01~50質量%の範囲であることが好ましく、0.01~30質量%の範囲であることが更に好ましい。また、いずれの時点での添加でも、添加後10分~3時間攪拌することが好ましく、更に好ましくは10分~30分間攪拌することである。

[0046]

重合反応が所定の重合率に達した後、常法に従って公知の老化防止剤を添加することができる。老化防止剤の代表としては、フェノール系の2、6ージー t ーブチルー p ー クレゾール (BHT)、リン系のトリノニルフェニルフォスファイト (TNP)、硫黄系の4.6ーピス(オクチルチオメチル)ー o ー クレゾール、ジラウリルー3、3'ーチオジプロピオネート (TPL)などが挙げられる。単独でも2種以上組み合わせて用いてもよく、老化防止剤の添加はビニル・シスーポリブタジエンゴム100質量部に対して0.001~5質量部である。次に、重合停止剤を重合系に加えて重合反応を停止させる。その方法

こしては、門えは、単口区心腔」は、単口区心脏口物で単口で止間に広阳し、この単口区 応混合物にメタノール、エタノールなどのアルコール、水などの極性溶媒を大量に投入する方法、塩酸、硫酸などの無機酸、酢酸、安息香酸などの有機酸、塩化水素ガスを重合反 応混合物に導入する方法などの、それ自体公知の方法が挙げられる。次いで、通常の方法 に従い生成したビニル・シスーポリブタジエンゴムを分離回収し、洗浄、乾燥して目的の ビニル・シスーポリブタジエンゴムを取得する。

[0047]

このようにして取得される本発明のビニル・シスーポリブタジエンゴムは、一般に、その各成分比率、即ち融点が170 C以上である1, 2 - ポリブタジエン、シスーポリブタジエンゴム、及び不飽和高分子物質の比率が前記のとおりであり、また、シスーポリブタジエンゴムのミクロ構造は、80%以上がシスー1, 4 - ポリブタジエンであり、その残余がトランスー1, 4 - ポリブタジエン及びビニルー1, 2 - ポリブタジエンである。そして、このシスーポリブタジエンゴムと不飽和高分子物質は、沸騰1 - へキサン可溶分であり、融点が170 C以上の1, 2 - ポリブタジエンは、沸騰1 - へキサン不溶分(以下1 - 1 と略す)である。この融点が170 C以上の1, 1 -

[0048]

また、本発明のビニル・シスーポリブタジエンゴムは、前記のとおり、融点が170℃以上の1,2ーポリブタジエンと不飽和高分子物質とが、シスーポリブタジエンゴムのマトリックス中に均一に分散されてなるものである。

[0049]

本発明のビニル・シスーボリブタジエンゴムにおいては、一般に、融点が170 C以上の1, 2 ーボリブタジエンは前記のとおりの結晶繊維として分散される。また、死飽和高分子物質は、融点が170 C以上の1, 2 ーボリブタジエンの結晶繊維との関連において、種々の態様で分散され得る。この分散態様として、図1に概念的に示すように、下り、クス1中に、融点が170 C以上の1, 170 C以上の1, 170 C以上の名態様、図2に概念的に示すように、不飽和高分子物質の微粒子3とが、それぞれ別個に分散されている態様、図2にボックス1中に、不飽和高分子物質の微粒子3が170 C以上のが不飽和高分子物質の微粒子3が170 C以上のが不飽和高分子物質の微粒子3にで、100 C以上のに、「100 C以上のが不飽和高分子物質の微粒子3にで、「200 C以上の行不能、「200 C以上の行不り、「200 C以上の行不り、「200 C以上の行不能を表す。図1~4中、1はマトリックス、2は融点が170 C以上の1, 170 C以上の170 C以上のの公本のの公本に対します。

[0050]

上記本発明のビニル・シスーポリブタジエンゴムの製造方法においては、生成したビニル・シスーポリブタジエンゴムを分離取得した残余の、未反応の1,3ーブタジエン、炭化水素系溶媒及び二硫化炭素などを含有する重合反応混合物母液から、通常、蒸留により1,3ーブタジエン、炭化水素系溶媒を分離し、また、二硫化炭素の吸着分離処理、あるいは二硫化炭素付加物の分離処理によって二硫化炭素を分離除去し、二硫化炭素を実質的に含有しない1,3ーブタジエンと炭化水素系溶媒とを回収する。また、上記重合反応混合物母液から、蒸留によって3成分を回収して、この蒸留物から上記の吸着分離あるいは二硫化炭素付着物分離処理によって二硫化炭素を分離除去することによっても、二硫化炭素を実質的に含有しない1,3ーブタジエンと炭化水素系溶媒とは新たに補充した1,3ーブタジエンを混合して回収された二硫化炭素と炭化水素系溶媒とは新たに補充した1,3ーブタジエンを混合して再使用することができる。

[0051]

工品 ロール・ン ヘーホッノノンエンコムツ 製 担 刀 広によれば、 広 体 瓜 刀 ツ 体 IT 圧 に 図 れ 、 高 い 触 媒 効 率 で 工 業 的 に 有 利 に 本 発 明 の ピニル・シスーポリブ タジエンゴム を 連 続 的 に 長 時 間 製 造 す る こ と が で き る 。 特 に 、 重 合 槽 内 の 内 壁 や 攪 拌 翼 、 そ の 他 攪 拌 が 緩 慢 な 部 分 に 付 着 す る こ と も な く 、 高 い 転 化 率 で 工 業 的 に 有 利 に 連 続 製 造 で き る 。

[0052]

そして、上記のように製造したビニル・シスーポリプタジエンゴムが優れた所望特性を発現するには、ビニル・シスーポリプタジエンゴム中に分散した1,2ーポリプタジエン結晶繊維は、シスーポリプタジエンゴムのマトリックス中に微細な結晶として単分散化た形態で部分的に分散し、凝集構造を有する大きな1,2ーポリプタジエン結晶繊維と共存していることが好ましい。即ち、シスーポリプタジエンゴムのマトリックス中の単分散化1,2ーポリプタジエン結晶繊維は、平均の単分散繊維結晶の短軸長が0,2μm以下であり、且つ平均の単分散繊維結晶数が10以上であり、また、アスペクト比が10以下であり、且つ平均の単分散繊維結晶数が10以上の短繊維状であり、且つ、融点が170℃以上であることが好ましい。また、上記融点が170℃以上の1,2ーポリプタジエン結晶繊維に加えて、上記不飽和高分子物質がシスーポリプタジエンゴムのマトリックス中に、1,2ーポリプタジエン結晶繊維に物理的、化学的に吸着した状態で分散されていること(図2~4の分散態様)が好ましい。上記のように、融点が170℃以上の1,2ーポリプタジエン結晶繊維と不飽和高分子物質とが共存してシスーポリプタジエンゴムのマトリックス中に分散されることによって、上記の諸物性が優れたものとなり、好ましい

[0053]

次に、本発明に使用されるサイドウォール用ゴム組成物は、前記のビニル・シスポリブタジエン(a)、(a)以外のジエン系ゴム(b)、ゴム補強剤(c)を配合してなる。

[0054]

前記のジエン系ゴム(b)としては、ハイシスポリブタジエンゴム、ローシスポリブタジエンゴム(BR)、天然ゴム、ポリイソプレンゴム、乳化重合若しくは溶液重合スチレンプタジエンゴム(SBR)、エチレンプロピレンジエンゴム(EPDM)、ニトリルゴム(NBR)、プチルゴム(IIR)、クロロプレンゴム(CR)などが挙げられる。

[0055]

また、これらゴムの誘導体、例えば錫化合物で変性されたポリブタジエンゴムやエポキシ変性、シラン変性、マレイン酸変性された上記ゴムなども用いることができ、これらのゴムは単独でも、二種以上組み合わせて用いても良い。

[0056]

本発明の(c)成分のゴム補強剤としては、各種のカーボンブラック以外に、ホワイトカーボン、活性化炭酸カルシウム、超微粒子珪酸マグネシウム等の無機補強剤やシンジオタクチック1,2ボリブタジエン樹脂、ポリエチレン樹脂、ポリプロピレン樹脂、ハイスチレン樹脂、フェノール樹脂、リグニン、変性メラミン樹脂、クマロンインデン樹脂及び石油樹脂等の有機補強剤があり、特に好ましくは、粒子径が90nm以下、ジブチルフタレート(DBP)吸油量が70m1/100g以上のカーボンブラックで、例えば、FEF、FF、GPF、SAF、ISAF、SRF、HAF等が挙げられる。

[0057]

前記各成分を、ビニル・シスポリブタジエン(a)20~80重量%と、(a)以外のジエン系ゴム(b)80~20重量%とからなるゴム成分(a)+(b)100重量部と、ゴム補強剤(c)25~60重量部の条件を満足すべく配合する。

[0058]

前記ピニル・シスポリプタジエンの量が前記下限より少ないと、ダイスウェルが大きくて加硫物の燃費性が低いゴム組成物が得られず、ピニル・シスポリプタジエンの量が前記上限より多いと、組成物のムーニー粘度が大きくなりすぎて成形性が悪くなる。前記ゴム補強剤の量が前記下限より少ないとダイスウェルが大きくなり、逆に前記上限より多いと

ムーーで何又が入さくなりりさし此跡りが凶無しなり、刈みレくない。

[0059]

本発明のサイドウォール用ゴム組成物は、前記各成分を通常行われているバンバリー、オープンロール、ニーダー、二軸混練り機などを用いて混練りすることで得られる。 混練温度は、当該ピニル・シスポリプタジエンに含有される1,2ポリプタジエン結晶繊維の融点より低い必要がある。この1,2ポリプタジエン結晶繊維の融点より高い温度で混練すると、ピニル・シスポリプタジエン中の微細な短繊維が溶けて球状の粒子等に変形してしまうから好ましくない。

[0060]

本発明のゴム組成物には、必要に応じて、加硫剤、加硫助剤、老化防止剤、充填剤、プロセスオイル、亜鉛華、ステアリン酸など、通常ゴム業界で用いられる配合剤を混練してもよい。

[0061]

加硫剤としては、公知の加硫剤、例之は硫黄、有機過酸化物、樹脂加硫剤、酸化マグネシウムなどの金属酸化物などが用いられる。

[0062]

加硫助剤としては、公知の加硫助剤、例えばアルデヒド類、アンモニア類、アミン類、 グアニジン類、チオウレア類、チアゾール類、チウラム類、ジチオカーバメイト類、キサ ンテート類などが用いられる。

[0063]

老化防止剤としては、アミン・ケトン系、イミダゾール系、アミン系、フェノール系、 硫黄系及び燐系などが挙げられる。

[0064]

充填剤としては、炭酸カルシウム、塩基性炭酸マグネシウム、クレー、リサージュ、珪 薬土等の無機充填剤、再生ゴム、粉末ゴム等の有機充填剤が挙げられる。

[0065]

プロセスオイルは、アロマティック系、ナフテン系、パラフィン系のいずれを用いても よい。

[0066]

本発明のサイドウォール用ゴム組成物は、ダイスウェルが小さく、加硫物が低発熱特性のため、従来公知のサイドウォール用ゴム組成物に代えて、乗用車、バス、トラック、飛行機、ランフラットタイヤ等のタイヤ部材として他のタイヤ部材(キャップトレッド、サイドウォール、サイドウォール補強層、ベーストレッド、カーカス、ベルト、ビード等)と組み合わせて使用することができる。

[0067]

以下、実施例及び比較例を示して、本発明について具体的に説明する。実施例及び比較例において、ビニル・シスポリブタジエンゴムの素ゴムの物性、及び得られたサイドウォール用ゴム組成物の配合物の物性と加硫物の物性は以下のようにして測定した。

(1) 1,2ポリプタジエン結晶繊維含有量;2gのピニル・シスポリプタジエンゴムを200mlのnーへキサンにて4時間ソックスレー抽出器によって沸騰抽出した抽出残部を重量部で示した。

(2) 1,2ポリプタジエン結晶繊維の融点;沸騰nーへキサン抽出残部を示差走査熱量計(DSC)による吸熱曲線のピーク温度により決定した。

(3)結晶繊維形態; ビニル・シスポリプタジエンゴムを一塩化硫黄と二硫化炭素で加硫 し、加硫物を超薄切片で切り出して四塩化オスミウム蒸気でビニル・シスポリプタジエン のゴム分の二重結合を染色して、透過型電子顕微鏡で観察して求めた。

<u>(4) ピニル・シスポリプタジエンゴム中のゴム分のミクロ構造</u>;赤外吸収スペクトル分析によって行った。シス740c m^{-1} 、トランス967c m^{-1} 、ピニル910c m^{-1} の吸収強度比からミクロ構造を算出した。

(5)ピニル・シスポリプタジエンゴム中のゴム分のトルエン溶液粘度;25℃における

J里車 10 トルエン 俗似い怕反を刪足ししてンプ ホコへ ししりししかしに。

- (6) ピニル・シスポリブタジエンゴム中のゴム分の[n];沸騰nーへキサン可溶分を乾燥採取し、トルエン溶液にて30℃の温度で測定した。
- <u>(7) ムーニー粘度</u>; JIS K6300に準じて100℃にて測定した値である。
- <u>(8) ダイ・スウェル</u>;加工性測定装置(モンサント社、MPT)を用いて配合物の押出加工性の目安として100 C、100 s e c -1 のせん断速度で押出時の配合物の径とダイオリフィス径(但し、L/D=1.5 mm/1.5 mm)の比を測定して求めた。
- (9) 引張弾性率; JIS K6301に従い、引張弾性率M300を測定した。
- (10)低燃費性;静的荷重196Nの定応力モードで、温度:40℃、周波数:10H zの条件でゴム組成物の発熱量を測定した。指数の小さい方が燃費性に優れる。

【実施例】

[0068]

(ビニル・シスポリブタジエンサンプル1の製造)

窒素ガスで置換した内容30Lの攪拌機付ステンレス製反応槽中に、脱水シクロヘキサ ン18kgに1. 3 ープタジエン1. 6 kgを溶解した溶液を入れ、コバルトオクトエート 4 mmol、ジエチルアルミニウムクロライド84 mmol及びl,5 ーシクロオクタジ エン 7 0 mm o 1 を混入、 2 5 ℃で 3 0 分間攪拌し、シス重合を行った。得られたポリマ ーのMLは33、T-cpは59、ミクロ構造は1,2構造0.9%、トランスー1,4構造 0.9%、シス1,4構造98.2%であった。シス重合後、得られた重合生成液に、ポリ イソプレン(IR)(ML=87、シスー1,4構造98%)からなる不飽和高分子物質 を5質量%(得られるビニル・シスポリブタジエンゴムに対する百分率)加え、25℃で 1時間攪拌を行った。その後直ちに重合液にトリエチルアルミニウム90mmo1及びニ 硫化炭素50mmolを加え、25℃で更に60分間攪拌し、1,2重合を行った。重合 終了後、重合生成液を4,6ーピス(オクチルチオメチル)-o-クレゾール1質量%を 含むメタノール18Lに加えて、ゴム状重合体を析出沈殿させ、このゴム状重合体を分離 し、メタノールで洗浄した後、常温で真空乾燥した。この様にして得られたビニル・シス ボリブタジエンゴムの収率は80%であった。その後、このビニル・シスポリブタジエン ゴムを沸騰nーヘキサンで処理、不溶分と可溶分を分離乾燥した。得られた沸騰nーヘキ サン可溶分ポリマーのMLは31、T-cpは57でT-cp/MLの関係は約1.8、ミ クロ構造は1,2構造1.0%、トランス-1,4構造0.9%、シス1,4構造98.1%で あった。また、[η]は1.7であった。ビニル・シスポリブタジエンゴムに含まれる短軸 長0.2μm以下の短分散繊維結晶の数は100個以上で、アスペクト比は10以下、融 点は202℃であった。

[0069]

(ピニル・シスポリプタジエンサンプル2の製造)

不飽和高分子物質(添加剤)を添加しなかったこと以外はサンブル1の製造方法と同様 にしてビニル・シスポリブタジエンを得た。

[0070]

前記サンプル1とサンプル2の物性を表1に示した。

[0071]

#シプ/A名	サンプル 1	サンフ・ル 2			
高分子物質	IR	なし			
(添加量)	(10wt%)				
重合溶媒	シクロヘキサン	←			
重合溶媒のSP値	8.1	←			
E*ニル・シスボリブタジンゴム 中のマトリックス分の特性					
	7-:-	·粘度	31	←	
	[1	η]	1.7	1.4	
	トルエン溶液	粘度(cp)	57	←	
	> 炉構造	Cis	98.1	←	
	(%)	Trans	0.9	· •	
		Vinyl	1.0	←	
1,2-\$*97*\$9*12	繊維結晶の融点(°C)		202	←	
結晶繊維の特性	短轴基0.2	維結晶数 ル以下の数 *当り	100以上	4	
		維結晶の 外比	10以下	20以上	
	マトリックス分に分 結晶繊維	敵している の長軸怪	0.2~0.5	1以上	
	高分子物質に 結晶繊維	分散している の長軸怪	0.1以下	_	
1,2-ホ*リブタジエンの質量%			12	←	
单分散繊維結晶数			多い	少ない	

[0072]

(実施例1~5)(比較例1~4)

前記サンプル1及びサンプル2を用い、表2に示す配合処方のうち、加硫促進剤、硫黄を除く配合剤を1.7 Lの試験用バンバリーミキサーを使用して混練し、サイドウォール用ゴム組成物である混練物を得た。この際、最高混練温度を $170\sim180$ Cに調節した。次いで、この混練物を104 ンチロール上で加硫促進剤、硫黄を混練し、これをシート状にロール出しした後、金型に入れて加硫し、加硫物を得た。加硫は150 C、30 分で行った。結果をまとめて表2 に示す。

[0073]

実施例の組成物は、比較例にある市販の高シスポリプタジエンを使用した場合と比べ、弾性率が大幅に改善されて、且つダイスウェルと低燃費性が高度にバランスしている。一方、比較例の組成物においては、市販のBRを用いるとダイスウェルが大きくなり、カーボンプラックの配合量が多いと発熱特性が悪化する。また、本発明を満たさないビニル・シスポリプタジエンの使用や、本発明のビニル・シスポリプタジエンの使用量が少ないと改善効果は期待するレベルに到達しなかった。

[0074]

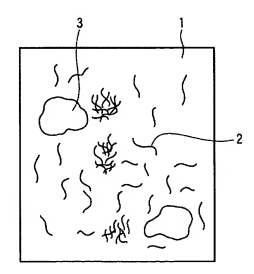
配合表	実施例1	実施例2	実施例3	実施例4	実施例5	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
ヒニル・シスポリプタジェン種類	サンプル1	サンプル1	サンプル1	サンフ ル1	サンプル1	-	サンフル2	サンプル1	サンプル1
量(部数)	60	60	60	80	40	-	60	60	10
NR(注1)	40	40	40	20	60	40	40	40	90
BR(注2)	-	-	•	-	-	60	-	•	-
カーホ・ンプ・ラック N330	40	55	30	40	40	40	40	70	40
アロマティックオイル	10	10	10	10	10	10	10	10	10
酸化亜鉛	3	3	3	3	3	3	3	3	3
ステアリン酸	2	2	2	2	2	2	2	2	2
老化防止剤(注3)	1	1	1	1	1	1	1	1	1
加硫促進剤(注4)	1.0	1.0	1.0	0.9	0.8	1.0	1.0	1.0	0.7
硫黄	1.5	1.5	1.5	1.7	2.0	1.5	1.5	1.5	2.2
配合物物性									
ダイ・スウェル指数	73	64	84	68	83	100	90	58	98
加硫物物性									
300%引張彈性率(指数)	190	240	160	165	185	100	135	269	104
低燃費性 (指数)	80	90	69	75	86	100	104	107	101

- (注1) NR; RSS#1
- (注2) BR; ポリブタジエン (UBEPOL-BR150、宇部興産(株) 製)
- (注3) Ultrasil VN3 GR (デグサ社製)
- (注4) X50S(N330とSi69の等量混合物; デグサ社製)Si69; ビスー(3ートリエトキシシリルプロビル) ーテトラスルフィド
- (注5) 老化防止剤; アンテージAS(アミンとケトンの反応物)
- (注6)加硫促進剤;ノクセラーCZ(Nーシクロヘキシルー2ーペンゾチアゾールスルフェンアミド
 - (注7) 加硫促進剤; ノクセラーD(N, N'ーシフェニルグアニジン)

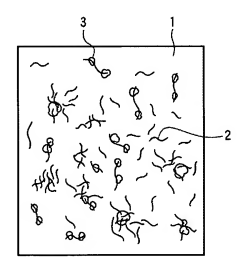
【図面の簡単な説明】

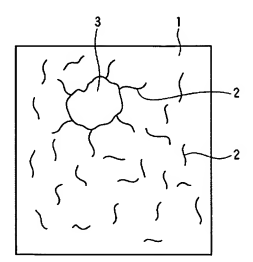
[0075]

- 【図1】マトリックス1中に、融点が170℃以上の1,2ーポリブタジエンの結晶 繊維2と、不飽和高分子物質の微粒子3とが、それぞれ別個に分散されている態 様を示す。
- 【図2】マトリックス1中に、不飽和高分子物質の微粒子3が1,2ーポリブタジエンの結晶繊維2に付着した状態で分散されている態様を示す。
- 【図3】マトリックス1中に、1,2ーポリブタジエンの結晶繊維2が不飽和高分子物質の微粒子3に付着した状態で分散されている態様を示す。
- 【図4】マトリックス1中に、不飽和高分子物質の微粒子3中に1,2ーポリブタジェンの結晶繊維2が包含、分散された状態で分散されている態様を示す。

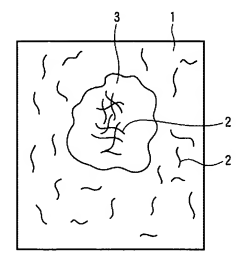


【図2】





【図4】



【窗烘口】女们盲

【要約】

【課題】 加硫物が低燃費性で、ダイスウェルの小さいサイドウォール用ゴム 組成物を得ることを目的としている。

【解決手段】 融点170℃以上の1,2ーポリブタジエンと融点150℃以下の結晶性ポリブタジエンなどを含有するビニル・シスポリブタジエンゴムと、それ以外のジエン系ゴムおよびゴム補強剤からなるゴム組成物であって、該ビニル・シスポリブタジエンゴムのマトリックス成分であるシスポリブタジエンゴム中に、前記1,2ーポリブタジエンが短い結晶繊維状で、前記高分子物質が粒子状で分散しており、且つ、前記1,2ーポリブタジエンの短い結晶繊維が前記高分子物質の粒子の中に分散していることを特徴とするサイドウォール用ゴム組成物。

【選択図】

図 1

0000000206200620010104 住所変更

山口県宇部市大字小串1978番地の96 宇部興産株式会社

Document made available under the **Patent Cooperation Treaty (PCT)**

International application number: PCT/JP2005/023379

International filing date:

20 December 2005 (20.12.2005)

Document type:

Certified copy of priority document

Document details:

Country/Office: JP

Number:

2004-369643

Filing date:

21 December 2004 (21.12.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 27 April 2006 (27.04.2006)

Remark:

Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)

